WU 2005/07/2856 PCT/DE2005/000077

Verfahren und Vorrichtung zur direkten Mischung von Chemikalien, insbesondere zur Herstellung von Haarfarben und/oder \$0.587.397 Intensivtönungen

IAP11 Rec'd PCT/PTO 27 JUL 2006

5

10

20

25

30

Technisches Gebiet

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Haarfarben und/oder Intensivtönungen, wobei die Intermediates (Entwickler und Kuppler) und die Direktzieher in flüssigen oder cremigen Trägermassen gelöst sind, die über eine rechnergesteuerte Vorrichtung auf Grund von in dem Rechner abgelegten Rezepturen zu einer Farbtonmischung vor Ort, z. B. im Friseursalon oder in einem Geschäft, zusammengemischt werden.

15 Stand der Technik

Aus der Offenlegungsschrift 101 14 060 A1 sind ein Verfahren und eine Vorrichtung bekannt, mittels derer klassische Oxydationshaarfarben und auch Intensivtönungen bei entsprechender Bestückung der Speichereinrichtung mit Grundkomponenten und entsprechenden Rezepturen hergestellt werden können. Die für die Farbtongestaltung erforderlichen Intermediates (Entwickler und Kuppler) und die Direktzieher sind hier einzeln, zusammen mit weiteren Chemikalien in einer Trägermasse gelöst und werden als sogenannte Grundkomponenten in flexible Beutel abgefüllt. Die Beutel werden in Magazine, die z.B. auf einem Drehteller befestigt sind, eingelegt und über Konnektoren mit Pumpen (z. B. Kolbenpumpen) verbunden. Über einen Rechner, in dem die Rezepturen bzw. die Zusammenstellung der gewünschten Farbtöne durch Vermischen der einzelnen Grundkomponenten abgespeichert sind, wird der Farbton durch Abruf der Rezeptur für die jeweils gewünschte Haarfarbe zusammengefügt. Diese Art der gebrauchsfertigen Herstellung von Haarfarben bzw. Intensivtönungen hat den Vorteil, dass vor Ort, also z.B. im Friseursalon oder einem Geschäft, mit wenigen Grundkomponenten viele Farbtöne herstellbar sind. Wie in der Offenlegungsschrift 101 14 060 A 1 beschrieben, ergeben die in den Beuteln abgefüllten Grundkomponenten nach dem

Mischprozess die gebrauchsfertige Haarfarbe. Vor der Anwendung ist lediglich noch das Peroxyd hinzuzufügen. Es ist also mittels des aus der Offenlegungsschrift bekannten Verfahrens und der dabei verwendeten Vorrichtung nur die Herstellung der klassischen, ammoniakhaltigen Haarfarben möglich, wobei lediglich vor der Anwendung noch das Peroxyd zuzufügen ist. Natürlich lässt sich eine derartige Vorrichtung auch zur Herstellung von physikalischen Tönungen verwenden, sofern andere entsprechend ausgelegte Grundkomponenten eingelegt werden.

10

15

20

25

30

5

Wie bekannt, setzen sich Oxydationshaarfarben in der Regel aus Intermediates (Entwickler und Kuppler) und Direktziehern zusammen, welche in einer ammoniakhaltigen Trägermasse stabil gelöst sind.

Die verwendete Trägermasse kann in flüssiger oder crèmiger Form vorliegen, wie beispielsweise beschrieben in "Handbuch der Kosmetika und Riechstoffe", erschienen im A. Hütig Verlag, Heildelberg, 2. Auflage, Band 3 oder in "Grundlagen für klare, flüssige Haarfarben" von Hugo Janistin. Weitere Beispiele findet man auch bei Maison G. de Navarre in "The Chemistry and Manufacture of Cosmetics", Volume IV, erschienen bei Allured Publishing Corporation, Illinois, USA, 3. Auflage oder in "Grundlagen und Rezepturen der Kosmetik" von Karlheinz Schrader, erschienen im A. Hütig Verlag, Heidelberg, 2. Auflage.

Diesen Trägermassen bzw. der jeweils gewählten Trägermasse werden sowohl die entsprechenden Intermediates (Entwickler und Kuppler) und Direktzieher als auch eines oder mehrere Alkalisierungsmittel zugesetzt. Das so entstandene Fertigprodukt, die Oxydationshaarfarbe, wird danach in Behältnisse wie Tuben oder Flaschen abgefüllt. Unmittelbar vor der Anwendung wird die Oxydationshaarfarbe mit 1 bis 3 Teilen einer Peroxydlösung gemischt und auf das zu färbende Haar aufgetragen.

Klassische Oxydationshaarfarben enthalten Ammoniak, um beim Färbevorgang gleichzeitig einen gewissen Aufhellungseffekt der Naturhaare zu erreichen. Intensivtönungen hingegen enthalten nur wenig oder keinen Ammoniak, dafür

WO 2005/072856 PCT/DE2005/000077

aber andere Alkalisierungsmittel wie Natrium Hydroxyd, Ethanolamin usw. Will der Friseur beide Typen von Oxydationsfarben anbieten, muss er somit ein doppeltes Sortiment führen. Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, dem Friseur oder dem Kunden im Geschäft die Möglichkeit zu geben, vor Ort mit den gleichen Grundkomponenten wahlweise klassische Haarfarben oder Intensivtönung herstellen zu können.

Die Lösung der der Erfindung zu Grunde liegende Aufgabe ist im Anspruch 1 angegeben, der ein erfindungsgemässes Verfahren beschreibt.

10 Gegenstand des Patentanspruchs 6 ist eine Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens.

Durch dieses Verfahren wird den Grundkomponenten in einer Vorstufe nur soviel eines Alkalisierungsmittels (z. B. Natrium Hydroxyd) zugesetzt, wie für die Lösung respektive die Stabilisierung der Intermediates (Entwickler und Kuppler), der Direktzieher und der Trägermasse nötig ist. Zur Fertigstellung müssen in einer weiteren Stufe je nach gewünschter Art der Färbung (klassische Haarfarben oder Intensivtönungen) weitere, in die Trägermasse eingearbeitete Alkalisierungsmittel wie Ammoniak und/oder Ethanolamin, und/oder Natrium Hydroxyd zugegeben werden. Zum Färben bzw. Tönen wird das jeweils gewünschte bzw. benötigte Alkalisierungsmittel unmittelbar vor Gebrauch der Farbmasse zugesetzt, und das Ganze wird wie üblich in einem weiteren Schritt mit Peroxyd gemischt und aufgetragen.

25

30

20

15

5

Der Vorteil dieser Vorgehensweise liegt darin, dass der Friseur oder ein fachkundiger Bediener in einem Geschäft mit den gleichen Grundkomponenten durch Wahl des gewünschten Alkalisierungsmittel in der nachfolgenden Stufe sowohl die klassische ammoniakhaltige Oxydationshaarfarbe als auch die ammoniakfreie Intensivtönung, z.B. unmittelbar vor Gebrauch, selber herstellen kann.

WO 2005/072856 4 PCT/DE2005/000077

Als Alkalisierungsmittel können in der zweiten Stufe die üblichen Alkalisierungsmittel verwendet werden.

5

30

Bei der Herstellung der Grundkomponenten hat es sich als vorteilhaft erwiesen, die getrennten Wasser- und Fettphasen bei 70 bis 80° C zusammenzuführen und die Pflege- und Parfümstoffe bei ca. 50° C beizumischen. Die Abfüllung der fertigen Grundkomponenten in flexible Beutel erfolgt im Idealfall bei 45 bis 40°C.

Um die Herstellung der klassischen Haarfarbe bzw. der Intensivtönung vor Ort, 10 also im Salon oder in einem Geschäft, vornehmen zu können, hat sich eine Vorrichtung, in welche die Beutel mit den Grundkomponenten eingehängt oder eingestellt werden können und die über Steuerungsmittel zum Abfüllen der Massen in einen Behälter verfügt, als vorteilhaft erwiesen. Die Steuerung der Vorrichtung ist hierbei so ausgelegt, dass zunächst die Grundkomponenten 15 zusammengebracht werden und danach in einem weiteren Schritt Alkalisierungsmittel zugefügt werden, wobei der Friseur je nach Art der Färbung zwischen den verschiedenen Alkalisierungsmitteln entscheiden kann. Erst nach Abschluss der beiden ersten Stufen wird anschließend das Peroxyd zugegeben oder, falls die Haarfarbe oder Intensivtönung nicht zur Anwendung im Salon 20 kommt, in einem Behältnis z.B. einer Flasche beigestellt. Durch die Wahlmöglichkeit bei den Alkalisierungsmitteln hat der Friseur, bzw. der Kunde, den Vorteil, sowohl klassische, ammoniakhaltige Haarfarben als auch Intensivtönungen im Salon oder im Geschäft mit der gleichen Vorrichtung und durch die Verwendung der gleichen Grundkomponenten erzeugen zu können. 25

Um alle Anforderungen wie z. B. die Nuancierung des Farbtons, die Helligkeit des Farbtons usw. erfüllen zu können, werden die Grundkomponenten, die Alkalisierungsmittel und die Peroxyde in verschiedenen Konzentrationen in der Vorrichtung bereitgestellt.

WO 2005/072856 4 PCT/DE2005/000077

Kurze Beschreibung der Erfindung und Wege zur Ausführung der Erfindung; gewerblicher Verwertbarkeit.

5

20

25

30

Nachfolgend ist ein Ausführungsbeispiel der Erfindung näher beschrieben: Die Vorrichtung zur Herstellung von Haarfarben und Intensivtönungen besteht, wie in der Offenlegungsschrift 101 14 060 A 1 näher beschrieben, aus einem motorisch angetriebenen Drehteller, auf dem z. B. Magazine oder Behälter für die Ablage von flexiblen Beuteln befestigt sind. Jeder dieser Beutel ist z. B. über einen Konnektor und ein Steuerventil mit einer Pumpe (z. B.

10 Kolbenpumpe) verbunden. Der Auslauf der Pumpe mündet in eine Schale. Der Drehteller und die Pumpen sowie die Steuerventile werden über ein Rechnerprogramm (mittels Software) so gesteuert, dass eine in der Rezeptur festgelegte Menge oder ein Vielfaches einer vorgegebenen Grundmenge mittels der Pumpen in die Schale befördert wird. Nachdem die durch die Rezeptur festgelegten Mengen in eine Schale dosiert sind, welche in Ihrer Zusammensetzung dem gewünschten Farbton der Haarfarbe bzw.

Intensivtönung entsprechen, wird die in der Schale befindliche Menge vermischt.

Beispielsweise sind auf dem motorisch angetriebenen Drehteller der Vorrichtung zur Herstellung von klassischen Haarfarben und Intensivtönungen nach dem beschriebenen Verfahren 11 Magazine mit 11 Beuteln bestückt. Von den 11 Beuteln sind 7 Beutel (Beutel 1 bis 7) mit Grundkomponenten, 2 Beutel (Beutel 8 und 9) mit Alkalisierungsmittel, 1 Beutel (Beutel 10) mit Trägermasse und 1 Beutel (Beutel 11) mit Peroxyd befüllt . Mit einer derartigen Bestückung sind mittels der Vorrichtung und der eingegebenen Rezepturen über 500 Farbnuancen, sowohl als klassische ammoniakhaltige Haarfarbe als auch als Intensivtönung herstellbar, sofern nach dem erfindungsgemäßen Verfahren gearbeitet wird; d.h. die in die Beutel abgefüllten Grundkomponenten erhalten in einer Vorstufe nur so viel Alkalisierungsmittel z. B. Natrium Hydroxyd wie zur Lösung und Stabilisierung der Intermediates (Entwickler und Kuppler), der Direktzieher und der Trägermasse nötig ist. Erst nach dem Vermischen der Grundkomponenten, also nach dem rezepturgemäßen Ausbringen der Grundkomponenten in eine Schale oder in ein Behältnis, wird weiteres

WU 2005/Q72856 PCT/BE2005/000077

Alkalisierungsmittel je nach Art der Färbung zugegeben. Durch dieses zweistufige Verfahren können sowohl Ammoniak (im Fall der klassischen Haarfarbe) als auch sogenannte Ersatzstoffe, wie z. B Ethanolamin, AMP usw. (im Fall der Intensivtönung) zugegeben werden. Die einzelnen Intermediates (Entwickler und Kuppler), die Direktzieher und die dazugehörenden Stoffe werden in der Vorstufe zur Erzeugung der einzelnen Grundkomponenten bei 70 bis 80° C in der Wasserphase gelöst, danach wird zusammen mit der Fettphase das Alkalisierungsmittel zugegeben und emulgiert. Letztlich werden während des Abkühlungsprozesses bei ca. 50° C die Pflege- und Parfümstoffe beigemischt.

Bei der Auswahl eines Farbtons, z. B. mittels Mustern aus einer Farbkarte, kann nach Eingabe des Farbtones z. B. als Code der Rechner, basierend auf der im Rechner hinterlegten Rezeptur und/oder übrigen gewählten Parameter, den individuellen Bedarf der gewünschten Farbmenge errechnen und entsprechend in die Schale dosieren.

Diese Art der Herstellung ermöglicht dem Friseur oder dem Kunden ein sehr schnelles Erzeugen sowohl von klassischen ammoniakhaltigen Haarfarben als auch von Intensivtönungen auf der Basis der im Speicher abgelegten Rezepturen.

Die in die Beutel abgefüllten Grundkomponenten setzen sich zusammen aus einer flüssigen, gel- oder crèmeförmigen Trägermasse mit Pflegestoffen, jeweils einem Kuppler, einem Entwickler, einem Direktzieher (direktziehende Farbstoffe) sowie der zur Lösung und Stabilisierung notwendigen Menge eines Alkalisierungsmittels.

30 Als Entwickler werden verwandt:

5

10

15

20

25

p-Touylendiamin 0,1 bis 20%, p-Phenylendiamin 0,1 bis 5%, p-Aminophenol, 0,1 bis 2%, 2-Chlor-p-Phenylendiamin Sulfat 0,1 bis 5%, 4-Amino-3-Methylphenol 0,1 bis 5%, N, N-bis (2-Hydroxyethyl)-p-Phenlendiamin Sulfat 0,1 bis 5%,

5

10

20

25

Als Kuppler werden verwandt:

Resorcin 0,1 bis 5%, 4-Chlorresorcin 0,1 bis 5 %,

2-Methylresorcin 0,1 bis 5%, 1-Naphthol 0,1 bis 1%,

m-Aminophenol 0,1 bis 5%, p-Amino-o-Cresol 0,1 bis 5%,

5-Amino-6-Chloro-o-Cresol 0,1 bis 5%,

2-Methyl-5-hydroxyethyl-aminophenol 0,1 bis 5%,

2.4-Diaminophenoxyethanol (HCI oder H2SO4) 0,1 bis 5%,

1,5-Dihydroxy-Naphthalin 0,1 bis 3%,

1.6-Dihydroxynaphthalin 0,1 bis 3%,

2.6-Diaminopyridin 0,1 bis 3%, 2-Amino-4-Hydroxyethyl-

aminoanisol Sulfat 0,1 bis 5%,

2-Amino-3-Hydroxypyridin 0,1 bis 5%,

Als Direktzieher werden verwandt: 15

4-Nitro-o-Phenylendiamin 0,1 bis 5%, 2-Nitro-p-Phenylendiamin

0,1 bis 5%, 6-Chloro-4-Nitro-2-Aminophenol 0,1 bis 10%,

Natriumpicramat 0,1 bis 2%, Pikraminsäure 0,1 bis 2 %,

4-Amino-3-Nitrophenol 0,1 bis 4%, 4-Hydroxy-propylamino-3-

Nitrophenol 0,1 bis 5%, 3-Nitro-p-Hydroyethylaminophenol

0,1 bis 5%, HC Red 3 und 13 je 0,1 bis 5%, HC Yellow 2, 4

und 5 je 0,1 bis 5%, HC Blue 2 0,1 bis 5%,

Basic Red 2, 22, 46, 51 und 76 je 0,1 bis 4%,

Basic Blue 3, 7, 9, 26, 47 und 99 je 0,1 bis 3%, Basic Yellow

11, 28 und 57 je 0,1 bis 3%, Basic Brown 4, 16 und 17

ie 0.1 bis 3%, Basic Violet 4 und 14 je 0,1 bis 3%,

Dispers Violet 1 0,1 bis 3%,

Als Wirk-Pflegestoffe werden verwandt: 30

Panthenol 0,1 bis 5%, Allantoin 0,1 bis 0,5%, Synthetische Oele 1 bis 5%, Silikone 1 bis 5%, Pflanzenoele wie Jojobaöl, Weizenkeimöl, Maiskeimöl, Meadowfoam Seed Oil je 1 bis 10%,

Vitamine E - Acetat 1 bis 15%, UVA- und UVB-Filter 1 bis 5%,

WO 2005/072856 PCT/DE2005/000077

Seidenproteine 1 bis 4%, Keratinhydrolysat 1 bis 4%, Kollagenhydrolysat 1 bis 4%, Weizenprotein 1 bis 4%, Elastinhydrolysat 1 bis 4%,

5 Als Alkalisierungsmittel werden verwandt:

Ammonium Hydroxyd 1 bis 25%, Ethanolamin 1 bis 100%, Amino Methylpropanol 1 bis 100%, Natriumhydroxyd 1 bis 10%, Kaliumhydroxyd 1 bis 10%,

10 Als Peroxyd wird verwandt:

Wasserstoffperoxyd 1 bis 35%.

Zum besseren Verständnis wird die Herstellung von Mischungen an einigen Beispielen näher erläutert. Die 11 Beutel auf der Basis einer Vorrichtung die mit 11 Beuteln gemäss dem vorher beschriebenen Inhalt bestückt ist , weisen nachfolgend die vorher beschriebenen Füllinhalte auf; es handelt sich hierbei um sieben Grundkomponenten, zwei Alkalisierungsmittel und je einen Beutel mit Peroxyd und reiner Trägermasse (siehe Tabelle 1). Es ist natürlich genauso möglich eine andere Beutelanzahl mit weiteren Grundkomponenten oder anderer Zusammensetzung zu verwenden. Das Rechnerprogramm und die Rezepturen wären dann entsprechend zu ändern. Das Beispiel mit elf Beuteln soll lediglich dazu dienen, die Verwendung der Grundkomponenten für verschiedene Farbtöne und für den Einsatz als klassische ammoniakhaltige Haarfarbe oder als Intensivtönung ohne Ammoniak näher zu erläutern.

25

20

15

Als crèmeförmige Trägermasse mit Pflegestoff, in welcher die Intermediates (Entwickler und Kuppler) und Direktzieher einzeln und in bestimmten, unter Umständen auch verschiedenen Konzentrationen gelöst werden können, dient beispielsweise die nachfolgende Crème-Trägermasse 018 (ohne Entwickler,

30 Kuppler, Direktzieher):

	Oleic Acid	2,00 %
	Oleth-20	3,60 %
	Cetearyl Alcohol	15,00 %
	Sodium Hydroxyde 10%	1,50 %
5	EDTA	0,10 %
	Sodium Lauryl Sulfate	0,50 %
	Sodium Sulfite	0,40 %
	Ascorbic Acid	0,10 %
	Parfum	0,30 %
10	Hydrolyzed Keratin	0,50 %
	Aqua	qs

Mit auf dieser Trägermasse basierenden Grundkomponenten lassen sich beliebige Farbnuancen zusammensetzen, welche je nach Art der Färbung mit Ammoniak und/oder anderen Alkalisierungsmitteln erhältlich sind. Die in der nachfolgenden Tabelle 1 aufgeführten Beispiele zeigen, dass je nach Rezeptur und je nach verwendetem Alkalisierungsmittel (Beutel 9 und 10) nach dem beschriebenen Herstellungsverfahren klassische Haarfarben mit Ammoniak oder Intensivtönungen herstellbar sind.

Beutel-Nr.	Beutelinhalte Intensivtönungen ohne Ammoniak		ohne	Haarfarben mit Ammoniak			
		Blond	Violet	Rot	Blond	Violet	Rot
Stufe 1							
Beutel 1	p-Toluylendiamin 5% in Trägermasse 018	0,75 ml	1,65 ml	0,50 ml	0,75 ml	1,65 ml	0,50 ml
Beutel 2	p-Aminophenol 1% in Trägermasse 018	0,55 ml	2,15 ml	3,30 ml	0,55 ml	2,15 ml	3,30 ml
Beutel 3	p-Amino-o-Cresol 2% in Trägermasse 018		1,45 ml	0,85 ml		1,45 ml	0,85 ml
Beutel 4	Resorcin 2% in Trägermasse 018	0,60 ml			0,60 ml		
Beutel 5	m-Aminophenol 1% in Trägermasse 018	0,15 ml	0,45 ml		0,15 ml	0,45 ml	
Beutel 6	1-Naphthol 1% in Trägermasse 018		0,50 ml	2,00 ml		0,50 ml	2,00 mi
Beutel 7	HC-Red #3 1% in Trägermasse 018			0,35 ml	•		0,35 ml
Beutel 8			0,80 ml		4,50 ml	0,80 ml	
Stufe 2							
Beutel 9	Ethanolamin 10% in Trägermasse 018	3,00 ml	3,00 ml	3,00 ml			
Beutel 10	Ammoniumhydroxyd 6% in Trägermasse 018				3,00 ml	3,00 ml	3,00 ml
Stufe 3							
Beutel 11	Crème-Peroxyd 6%	10,00 ml	10,00 ml	10,00 ml	10,00 ml	10,00 ml	10,00 ml
Total gebrauchsfertige Farbmasse		20,00 ml	20,00 ml	20,00 ml	20,00 ml	20,00 ml	20,00 ml

Tabelle 1

5

10

15

Die Beispiele in Tabelle 1 zeigen, dass man mit 11 Beuteln durch Änderung der Zusammensetzung bzw. Mengen nicht nur 3 verschiedene Farbtöne herstellen kann, sondern dass diese Farbtöne sowohl als klassische, ammoniakhaltige Haarfarbe als auch als ammoniakfreie Intensivtönung zur Verfügung stehen, sofern eben die Mischung der Beutelinhalte 1 bis 8 in einer Vorstufe erfolgt und erst danach die Inhalte der Beutel 9 oder 10 als Alkalisierungsmittel beigemischt werden. Natürlich können wie vorher ausgeführt, durch andere Zusammensetzungen weitere Farbtöne erzeugt werden, es müssen dann weitere Rezepturen eingesetzt werden. Es ist vorteilhaft, wenn das Verhältnis von Peroxyd und Grundkomponenten 50 : 50 beträgt. Es besteht aber durchaus auch die Möglichkeit dieses Verhältnis zu ändern.

Die auf dem Markt vertretenen Anbieter hingegen teilen die Farben in zwei separate Bereiche auf. Einmal den Bereich der klassischen, ammoniakhaltigen Haarfarben, welche das Haar beim Färbevorgang gleichzeitig aufhellen und andererseits die Intensivtönungen, welche es erlauben eine Ton-in-Ton-Färbung ohne Aufhellung durchzuführen. Diese beiden Farbsysteme werden zwangsläufig einzeln hergestellt und in Verkauf gebracht. In der Regel umfasst das klassische Haarfarbsortiment ungefähr die zwei- bis dreifache Anzahl an Nuancen gegenüber der Intensivtönung, dies auch deshalb, weil das Platzangebot beim Friseur bzw. im Geschäft beschränkt ist.

5

10

15

Erfindungsgemäß kann nun dem Friseur oder Geschäftsinhaber mit nur ein bis zwei Beuteln mehr ein nahezu unbeschränktes Sortiment sowohl an klassischen, ammoniakhaltige Haarfarben wie auch an Intensivtönung angeboten werden (siehe Tabelle 1) Das beschriebene Verfahren ist vor allem vorteilhaft bei der Herstellung vor Ort, also im Salon oder Geschäft. Es ist damit nicht nur eine erhebliche Reduzierung von Lagerraum verbunden, sondern die Vielfalt der Farbtöne für beide Arten von Haarfarben ist nahezu gleich.

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von Haarfarben und/oder Intensivtönungen, wobei die Intermediates (Entwickler und Kuppler) und die Direktzieher in flüssigen oder crèmigen Trägermassen gelöst sind, die über eine rechnergesteuerte Vorrichtung auf Grund von in dem Rechner abgelegten Rezepturen zu einer Farbtonmischung vor Ort, z. B. im Friseursalon oder Geschäft, zusammengemischt werden.

10

5

Dadurch gekennzeichnet, dass

- die verwendeten Intermediates (Entwickler und Kuppler) und die Direktzieher in einer Vorstufe einzeln in einer Trägermasse gelöst werden, wobei nur soviel Alkalisierungsmittel zugegeben wird, wie für die Lösung und die Stabilisierung der Intermediates (Entwickler und Kuppler), der Direktzieher und der Trägermasse (kurz Grundkomponenten genannt) nötig ist.
- in einem weiteren Schritt nach dem Zusammenmischen der einzelnen Grund-komponenten zu einem Farbton in einem Behältnis, wahlweise Ammoniak oder entsprechende Ersatzstoffe zugegeben werden.

20

15

- 2. Verfahren nach A 1,
- dass in einem weiteren Verfahrensschritt das Peroxyd zu der gebrauchsfertigen Mischung gegeben wird.

25 **3**

3. Verfahren nach A 1 und /oder A 2 dadurch gekennzeichnet, dass - als Alkalisierungsmittel 1 bis 25%iges Ammonium Hydroxyd oder 1 bis 100%iges Ethanolamin oder 1 bis 100%iges Amino Methylpropanol oder 1 bis 10%iges Natrium Hydroxyd oder 1 bis 10%iges Kalium Hydroxyd verwendet wird.

30

- 4. Verfahren nach A 1, dadurch gekennzeichnet, dass
- in der Vorstufe zur Erzeugung einer Grundkomponente in einer Wasserphase das Intermediate (Entwickler und Kuppler) und die Direktzieher mit den dazugehörenden Stoffen bei 70 bis 80° C gelöst werden. Danach wird

WU 2005/072856 PCT/DE2005/000077

zusammen mit der Fettphase das Alkalisierungsmittel zugegeben und emulgiert. Während des Abkühlprozesses bei ca. 50° C werden die Pflege- und Parfümstoffe beigemischt.

- - die Grundkomponenten bei 45 bis 40° C in geeignete Behältnisse, z. B. flexible Beutel gefüllt werden, die zur Dosierung der Grundkomponenten in einer dafür vorgesehenen Vorrichtung geeignet sind.
- 6. Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 1 zur
 Erzeugung von Farbtonmischungen dadurch gekennzeichnet, dass

 die mit Grundkomponenten gefüllten Beutel rechnergesteuert
 (computergesteuert) in ein Behältnis oder eine Auffangschale dosiert werden, wobei die Grundkomponenten zunächst vor Ort, z.B. im Friseursalon oder im

 Geschäft zusammengebracht werden, in einer weiteren Stufe das gewünschte oder die gewünschten Alkalisierungsmittel nach Bedarf hinzugefügt werden, und bei Verwendung im Salon an dieser Stelle anschließend die entsprechende Peroxydmenge zugegeben wird, und für die Verwendung daheim die Peroxydmenge getrennt in einen Behälter abgefüllt und dem Anwender

 mitgegeben wird.
 - 7. Vorrichtung nach A6, dadurch gekennzeichnet, dass
 - die Grundkomponenten in verschiedenen Konzentrationen vorliegen, die im Speicher der Dosiervorrichtung abgelegt sind.
 - 8. Vorrichtung nach A 6, dadurch gekennzeichnet, dass

25

- die Peroxyde in verschiedenen Konzentrationen vorliegen, die im Speicher der Dosiervorrichtung abgelegt sind.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

mai Application No PCT/DE2005/00007-7

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 B01F15/04 B44D3/00 A45D44/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 **A61K** Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category * 6-8 EP 1 138 374 A (BIRNER) X 4 October 2001 (2001-10-04) claims 1,8,12; figure 1 paragraphs '0020!, '0022!, '0023!, '0034! '0033!, 6-8 X & DE 101 14 060 A 10 January 2002 (2002-01-10) cited in the application 1 - 3.6EP 0 788 831 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB X COMPANY) 13 August 1997 (1997-08-13) claim 1; examples 7,8; tables I,II 4,5 Y 4,5 US 2002/178514 A1 (MASSONI) Y 5 December 2002 (2002-12-05) paragraph '0040! -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance *E* earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel of cannot be considered to filing date involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 11/05/2005 29 April 2005 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rūswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Alvarez Alvarez, C

Fax (+31-70) 340-3016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intermedia Application No
PCT/DE2005/000077

C.(Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category *	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
X	DE 41 13 454 A (WELLA AG) 12 December 1991 (1991-12-12) claims 1,14; figure 1	6					
	•						
"							

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (petent family annex) (January 2004)

Information on patent family members

Intermal Application No
PCT/DE2005/000077

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP 1138374	A	04-10-2001	EP DE DE DE	1138374 A1 10114060 A1 10115503 A1 20105004 U1	04-10-2001 10-01-2002 25-10-2001 18-10-2001
DE 10114060	Α	10-01-2002	EP DE DE DE	1138374 A1 10114060 A1 10115503 A1 20105004 U1	04-10-2001 10-01-2002 25-10-2001 18-10-2001
EP 0788831	A	13-08-1997	US CA DE EP US	5862947 A 2196723 A1 69726205 D1 0788831 A2 5855626 A	26-01-1999 07-08-1997 24-12-2003 13-08-1997 05-01-1999
US 2002178514	A1	05-12-2002	CA EP WO	2435258 A1 1392228 A1 02056850 A1	25-07-2002 03-03-2004 25-07-2002
DE 4113454	A	12-12-1991	DE DE EP ES _JP _JP	4113454 A1 59102707 D1 0461371 A1 2063396 T3 2998044 B2 4231006 A	12-12-1991 06-10-1994 18-12-1991 _01-01-1995 11-01-2000 19-08-1992

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interior nales Aktenzeichen
PCT/DE2005/000077

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 B01F15/04 B44D3/00 A45D44/00 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 A61K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. X EP 1 138 374 A (BIRNER) 6-8 4. Oktober 2001 (2001-10-04) Ansprüche 1,8,12; Abbildung 1 Absätze '0020!, '0022!, '0023!, 10034! X & DE 101 14 060 A 6-8 10. Januar 2002 (2002-01-10) in der Anmeldung erwähnt EP 0 788 831 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB 1 - 3, 6X COMPANY) 13. August 1997 (1997-08-13) Anspruch 1; Beispiele 7,8; Tabellen I,II Y 4,5 US 2002/178514 A1 (MASSONI) 4,5 5. Dezember 2002 (2002-12-05) Absatz '0040! Wettere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie X *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidlert, sondern nur zum Verständnis des der Besöndere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "E" älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedalum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied dersetben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts 29. April 2005 11/05/2005 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswift Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016 Alvarez Alvarez, C

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intermales Aktenzelchen
PCT/DE2005/000077

C.(Fortsetz	ING) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.					
X	DE 41 13 454 A (WELLA AG) 12. Dezember 1991 (1991-12-12) Ansprüche 1,14; Abbildung 1	-					
		-					
-							

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungeh, die zur seiben Patentfamilie gehören

Interreplates Aldenzeichen
PCT/DE2005/000077

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentlamille		Datum der Veröffentlichung	
EP 1138374	Α	04-10-2001	EP DE DE DE	1138374 A1 10114060 A1 10115503 A1 20105004 U1	04-10-2001 10-01-2002 25-10-2001 18-10-2001	
DE 10114060	A	10-01-2002	EP DE DE DE	1138374 A1 10114060 A1 10115503 A1 20105004 U1	04-10-2001 10-01-2002 25-10-2001 18-10-2001	
EP 0788831	A	13-08-1997	US CA DE EP US	5862947 A 2196723 A1 69726205 D1 0788831 A2 5855626 A	26-01-1999 07-08-1997 24-12-2003 13-08-1997 05-01-1999	
US 2002178514	A1	05-12-2002	CA EP WO	2435258 A1 1392228 A1 02056850 A1	25-07-2002 03-03-2004 25-07-2002	
DE 4113454	A	12-12-1991	DE DE EP ES JP JP	4113454 A1 59102707 D1 0461371 A1 2063396 T3 2998044 B2 4231006 A	12-12-1991 06-10-1994 18-12-1991 01-01-1995 11-01-2000 19-08-1992	